(19) 世界知的所有権機関 国際事務局





(43) 国際公開日 2005 年8 月18 日 (18.08.2005)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2005/074943 A1

(51) 国際特許分類7: 47/44, 47/22, 9/08, 9/48, A61P 19/10 A61K 31/593,

93,

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2005/001749

(22) 国際出願日:

2005年2月7日(07.02.2005)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2004-030702 2004年2月6日(06.02.2004) J

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 中 外製薬株式会社 (CHUGAI SEIYAKU KABUSHIKI KAISHA) [JP/JP]; 〒1158543 東京都北区浮間 5 丁目 5番1号 Tokyo (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 香月 久和 (KATSUKI, Hisakazu) [JP/JP]; 〒1158543 東京都北区浮間 5 丁目 5 番 1 号 中外製薬株式会社内 Tokyo (JP). 柴田応生 (SHIBATA, Masaki) [JP/JP]; 〒4128513 静岡県御殿場市駒門 1 丁目 1 3 5 番地 中外製薬株式会社内 Shizuoka (JP). 村松 和則 (MURAMATSU, Kazunori) [JP/JP]; 〒1158543 東京都北区浮間 5 丁目 5 番 1 号 中外製薬株式会社内 Tokyo (JP). 水谷 明彦 (MIZUTANI, Akihiko) [JP/JP]; 〒1158543 東京都北区浮間 5 丁目 5 番 1 号 中外製薬株式会社内 Tokyo (JP). 山内 剛 (YAMAUCHI, Tsuyoshi) [JP/JP]; 〒4260041 静岡県藤枝市高柳 2 5 0 0 中外製薬株式会社内 Shizuoka (JP). 鈴木 公司 (SUZUKI, Kouji) [JP/JP]; 〒1158543 東京都

北区浮間5丁目5番1号中外製薬株式会社内 Tokyo (JP).

- (74) 代理人: 社本一夫、外(SHAMOTO, ICHIO et al.); 〒 1000004 東京都千代田区大手町二丁目2番1号 新大手町ビル206区 ユアサハラ法律特許事務所 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, E, IS, IT, LT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

一 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: ED-71 PREPARATION

(54) 発明の名称: ED-71製剤

(57) Abstract: A pharmaceutical preparation which can inhibit ED-71 from yielding tachysterol and the trans isomer, which are major products of the decomposition of ED-71 during storage at room temperature. The pharmaceutical preparation comprises ((5Z,7E)-(1R,2R,3R)-2-(3-hydroxypropoxy)-9,10-secocholesta-5.7,10(19)-triene-1,3,25-triol, a fat, and an antioxidant.



05/074943 A